

# Ueber die Beziehungen zwischen der Wasserbilanz und einigen osmotischen Zustandsgrössen

Autor(en): **Ursprung, A.**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Berichte der Schweizerischen Botanischen Gesellschaft = Bulletin de la Société Botanique Suisse**

Band (Jahr): **42 (1933)**

Heft 2

PDF erstellt am: **27.07.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-28403>

## **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

## **Haftungsausschluss**

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

## Ueber die Beziehungen zwischen der Wasserbilanz und einigen osmotischen Zustandsgrössen.

Von A. Ursprung, Freiburg.

Eingegangen am 9. Mai 1933.

Über die Abhängigkeit der osmotischen Zustandsgrössen von der Wasserbilanz sind bisher nur ziemlich rohe, qualitative Untersuchungen veröffentlicht worden; ich erinnere z. B. an das Ansteigen der Saugkraft bei Trockenheit, an das Fallen bei Regen oder an die tagesperiodischen Schwankungen.<sup>1</sup>

Quantitative Versuche erfordern neben der Bestimmung der Zustandsgrössen auch die gleichzeitige Messung der Wasserbilanz. Diese Bilanzuntersuchungen erfolgen am besten durch Ermittlung der Volumänderung jener Zellen, deren Saugkraftänderung man misst; doch ist dieser Weg in der Regel nicht gangbar. Mit Potometer und Waage können wir für bewurzelte oder abgeschnittene Pflanzen bzw. Pflanzenteile die Bilanzänderung des Versuchsobjektes ermitteln, daraus aber keine sicheren Rückschlüsse auf das quantitative Verhalten bestimmter Einzelzellen ziehen. Der Sinn der Bilanzänderung eines Organs ergibt sich gewöhnlich aus dem Sinne der Dimensionsänderung (Dicke, Umfang usw.). Aus der Grösse der Dimensionsänderung lassen sich meist auch gewisse Schlüsse ziehen auf die Grösse der Bilanzänderung. Doch ergeben sich hieraus in der Regel noch keine quantitativen Angaben über die Volumänderung bestimmter Einzelzellen.

Einige Voruntersuchungen sind vor mehreren Jahren zusammen mit St. Vidić ausgeführt worden und sollen nun kurz beschrieben werden.

Als wichtigste Versuchspflanze diente *Geranium Robertianum*. Die Bestimmung der Saugkraft  $Sz_n$  erfolgte mit der vereinfachten Methode an Blattstreifen, lieferte also einen Durchschnittswert für die betreffenden Spreitengewebe. Die Saugkraft bei Grenzplasmolyse  $Sz_g$  wurde an der unteren Blattepidermis ermittelt. Das Osmotikum war stets Rohrzucker.

Zur Messung von Absorption und Transpiration wurde die bewurzelte Versuchspflanze in einem geeigneten Potometer befestigt, das an einer ausreichend empfindlichen Waage hing. Zweckmässig angebrachte Schirme

---

<sup>1</sup> A. Ursprung, Einige Resultate der neuesten Saugkraftstudien. Flora 1925, 18 und 19, 566.

A. Ursprung, Osmotische Zustandsgrössen. Handwörterb. d. Naturw., 2. Aufl. 1932, 7, 493.

schützten Potometer und Wurzel vor direkter Besonnung. Ein genau gleiches Potometer ohne Pflanze erlaubte die Eliminierung der Temperaturfehler. Alle erforderlichen Vorsichtsmassregeln, Eichungen usw. waren natürlich getroffen, doch kann auf die Technik nicht näher eingegangen werden.

Folgende meteorologische Faktoren wurden dicht neben der Versuchspflanze bestimmt: relative Luftfeuchtigkeit mit Haarhygrometer, Lufttemperatur im Schatten, Evaporation mit horizontaler Kitasato-Kerze in Verbindung mit horizontaler Kapillare, Gesamtstrahlung mit Schwarzkugelthermometer, Temperatur der Potometerflüssigkeit.

Die Ablesung der verschiedenen Instrumente geschah stets in dem Moment, in welchem Blatteile zu den osmotischen Untersuchungen entnommen wurden. Die Angaben über Temperatur und relative Luftfeuchtigkeit beziehen sich daher nur auf diese Zeitpunkte, während Evaporation, Transpiration und Absorption sich auf die ganze zwischen zwei Ableisungen liegende Periode erstrecken. Die erhaltenen Bilanzwerte gelten für die Pflanze, die Saugkraftwerte aber nur für die Blattspreite. Beim Vergleich der beiden Zustandsgrössen ist ferner zu beachten, dass  $Sz_n$  ein Mittel darstellt für alle Gewebe des Blattstreifens,  $Sz_g$  aber nur einen Epidermiswert.

#### I.

Tabelle 1 enthält die Versuchsergebnisse für *Geranium*. Es bedeutet: T = Transpiration in mg pro Stunde, A = Absorption in mg pro Stunde, E = Evaporation in mm der Atmometerkapillare pro Stunde,  $Sz_n$  = mittlere Saugkraft von Blattstreifen in Atm.,  $Sz_g$  = Saugkraft der unteren Epidermis bei Grenzplasmolyse,  $t_w$  = Wurzeltemperatur gemessen als Temperatur der Potometerflüssigkeit in C°, I = maximale Insolation zwischen zwei Ableisungen, gemessen mit Schwarzkugelthermometer im Vakuum in C° (Schwärzung etwas defekt, so dass nur mehr Vergleichswerte zulässig),  $t_l$  = Lufttemperatur im Schatten in C°, rF = relative Luftfeuchtigkeit in % gemessen mit Haarhygrometer, Sd = Sättigungsdefizit der Luft in mm Hg, P = Potometerflüssigkeit.

Beginnen wir mit einem verhältnismässig einfachen physikalischen Vorgang, der *Evaporation*. Die Verdunstungsgeschwindigkeit, d. h. die Wassermenge, die in der Zeiteinheit von einer ebenen Wasseroberfläche verdunstet, besitzt wohl nahe Beziehungen zum Sättigungsdefizit Sd, ist aber demselben, wie auch aus Tabelle 1 hervorgeht, nicht proportional. Es hängt dies mit verschiedenen Umständen zusammen. Einmal wird  $Sd = E_t - e_t$  gesetzt, wo  $e_t = E_t \cdot \frac{rF}{100}$ . Hierin bedeutet E = Spannung des gesättigten Wasserdampfes bei der Lufttemperatur t,  $e_t$  = wirklich vorhandene Dampfspannung bei der Lufttemperatur t. Tatsächlich ist aber die Verdunstungsgeschwindigkeit der Grösse  $E_t - e_t$  propor-

tional, wo  $t^1$  die Temperatur der Wasseroberfläche bedeutet, die in unserem Atmometer nicht bestimmt wurde, aber offenbar je nach den Aussenfaktoren  $\cong t$  sein kann. Neben der Insolation sind natürlich auch die Luftströmungen zu berücksichtigen. Wie gross der durch das Sättigungsdefizit nicht erfasste Einfluss von Wind und Strahlung auf die Evaporation sein kann, zeigt der folgende Laboratoriumsversuch, in welchem der Wind durch einen Ventilator, die Strahlung durch eine Heizplatte erzeugt wurde. Dabei ist die Evaporation ohne Wind und Strahlung = 1 gesetzt (vgl. untenstehende Tabelle). Auch die noch nicht berücksichtigte Gestalt und Lage der Wassermenisken an der Peripherie der Tonkerze muss von Bedeutung sein. Dagegen können wir die Beziehungen zur Grösse, Gestalt, Farbe usw. der verdunstenden Fläche übergehen, weil stets dasselbe Atmometer benützt wurde; ebenso brauchen wir den Luftdruckschwankungen keine Beachtung zu schenken. Die mangelhafte Übereinstimmung zwischen Evaporation und Sättigungsdefizit ist übrigens zum Teil nur vorgetäuscht, indem die Evaporation auf die ganze Zeitperiode zwischen zwei Ablesungen sich erstreckt, während das Sättigungsdefizit nur am Anfang und am Ende bestimmt wurde. Wenn man alle diese Umstände berücksichtigt, so werden die E-Schwankungen in Tabelle 1 besser verständlich. Vollständig aufklären lassen sie sich allerdings auch jetzt noch nicht, da die Angaben über die in Betracht fallenden Grössen zu unvollständig sind. Aus diesem Grunde soll auch nicht näher auf die Evaporation eingegangen werden.

E	Sd	Wind m sec	Schwarzku- gelmeter
1	13,9	0	22
7	13,9	3	22
10	13,9	6,5	22
15	13,9	0	65

Beim Vergleich der *Transpiration* mit der *Evaporation* (Tabelle 1) ergibt sich, dass im allgemeinen beide Grössen in gleichem Sinne variieren. Berechnen wir aus den Angaben der Tabelle 1 den Quotienten  $\frac{T}{E}$ , so ist zu bedenken, dass keine Reduktion auf die Einheit der Oberfläche erfolgte. Die Verdunstungsfläche ist in allen Versuchen konstant; die transpirierende Fläche ist von Pflanze zu Pflanze verschieden und nimmt bei jeder Pflanze im Laufe der Zeit in dem Masse ab, als Blattstücke zur Bestimmung der osmotischen Zustandsgrössen verwendet wurden. Ceteris paribus ist also eine Abnahme von  $T/E$  im Verlaufe eines Versuches zu erwarten. Fast regelmässig erfolgt auch eine Abnahme des Quotienten während der Nacht und eine Zunahme bei Insolation, was wohl verständlich ist, gleich wie das Fallen des Quo-

Tabelle 1. *Geranium Robertianum*.

Datum	T mg/h	A mg/h	E mm/h	A-T	$\frac{A}{T}$	Sz <sub>n</sub> Atm.	Sz <sub>g</sub> Atm.	t <sub>w</sub> C°	I C°	t <sub>l</sub> C°	rF %	Sd mm Hg	Wind	P	Pflanze
13. VII. 26	280	247	79	- 33	0.9	5.3—6.1	9.0—9.0	22—24	21—28	18—24	75—70	3.9—6.7	von 15-18	H <sub>2</sub> O	I
9.00—14.30													schwach		
14.30—7.00	82	90	54	+ 8	1.1	6.1—4.8	9.0—8.1	24—21	28—21	24—21	70—75	6.7—4.7			
28. VII. 26															
10.00—15.30	301	284	71	- 17	0.9	6.4—6.7	12.1—9.6	23	34	22	65	— 6.9		H <sub>2</sub> O	II
15.30—7.20	154	160	53	+ 6	1.0	6.7—6.4	9.6—9.0	23—19	34—17	22—17	65—75	6.9—3.6			
29. VII. 26															
15.30—7.20	88	90	37	+ 2	1.0	6.7—5.5	9.0—7.6	18—17	23—17	18—17	71—71	4.5—4.2		H <sub>2</sub> O	II
30. VII. 26															
7.20—15.30	135	127	44	- 8	0.9	5.3—6.7	7.6—9.0	17—19	17—23	17—18	71—75	4.2—3.9		H <sub>2</sub> O	II
22. VII. 26															
10.00—11.30	547	520	84	- 27	1.0	6.1—6.7	10.1—10.1	24—22	22—25	22—23	64—64	7.1—7.6	schwach	H <sub>2</sub> O	III
15.00—17.00	343	347	89	+ 2	1.0	— —	— —	26—25	29—26	26—25	60—59	10.1—9.8	"	"	"
23. VII. 26															
8.45—9.45	220	231	60	+ 11	1.1	6.1	9.3	21—20	18—20	18—20	69—70	4.8—5.3	schwach		
9.45—11.30	156	141	68	- 15	0.9	6.1—7.6	9.3—10.1	20—21	20—23	20—22	70—68	5.3—6.3	"	Rohrz.	
11.30—14.00	206	193	107	- 13	0.9	7.6—8.1	10.1—11.1	21—24	23—25	22—25	68—62	6.3—9.0		Si	III
14.00—16.00	170	188	88	+ 18	1.1	8.1	— 11.1	— 24	25—26	25—24	62—62	9.0—8.5		2 Atm.	
16.00—17.00	135	157	80	+ 22	1.2	— 7.6	— 10.5	25—25	26—25	24—24	62—63	8.5—8.3			
17.00—18.30	372	312	163	- 60	0.8	7.6—11.1	10.5—12.7	25—30	25—41	24—27	63—54	8.3—12.3			
24. VII. 26															
18.30—7.30	62	72	47	+ 10	1.2	11.1—6.1	12.7—9.0	30—19	41—19	27—19	54—72	12.3—4.6			
7.30—11.45	89	83	51	- 6	0.9	6.1—6.7	9.0—9.0	19—23	19—25	19—23	72—74	4.6—5.5			



tienten bei Kultur in Rohrzucker. Die Messung von Blattemperatur, Spaltweite usw. unterblieb, da eine genauere Analyse der Transpiration nicht beabsichtigt war.

Auch *Transpiration* und *Absorption* ändern sich in der Regel in demselben Sinne. (Die Diskrepanz am 3. August, 17 Uhr, beruht vielleicht auf einem Ablesungsfehler; um 10 Uhr könnte das Ansteigen der Absorption, trotz gleichbleibender Transpiration, mit der Zunahme der Wurzeltemperatur zusammenhängen, deren Einfluss seit Vesque mehrfach konstatiert worden ist, zum Teil mag es sich um eine Nachwirkung der vorausgehenden Transpirationssteigerung handeln.) Trotzdem bleibt der Bilanzquotient, wie Tabelle 1 zeigt, nicht konstant. Die Bilanzdifferenz  $A-T$  ist tagsüber gewöhnlich  $-$ , während der Nacht  $+$ ; sie kann aber auch am Tage  $+$  werden, wenn Evaporation oder Insolation schwach sind. Im allgemeinen wird die tagsüber sich einstellende Unterbilanz am Abend und während der Nacht wieder ungefähr ausgeglichen; es ergibt sich also dasselbe, wie aus den täglichen Schwankungen des Wassergehaltes, des Stammumfanges, der Blattdicke.

Durch die gleichzeitigen Bilanzmessungen wird die Analyse der Saugkraftschwankungen wesentlich erleichtert. Zunächst zeigt Tabelle 1 deutlich, dass bei Unterbilanz die Saugkraft steigt und bei Überbilanz fällt. In der Regel wird man daher auch bei Freilandpflanzen aus einem Saugkraftanstieg auf Unterbilanz, aus einem Fallen der Saugkraft auf Ueberbilanz des untersuchten Gewebekomplexes schliessen dürfen. Inwieweit spezielle Verhältnisse Abweichungen herbeiführen können, bleibt noch zu untersuchen.

Die quantitativen Beziehungen zwischen Saugkraft und Wasserbilanz gestalten sich relativ einfach bei der früher beschriebenen Impatienszelle.<sup>1</sup> Der Grenzplasmolysewert bleibt dort konstant, die Volumschwankung wurde für die Versuchszelle direkt ermittelt, der osmotische Wert ist dem Volumen umgekehrt proportional und die Wanddruckänderung der Volumänderung direkt proportional. In diesem durchsichtigen Falle entsprechen gleichen Volumabnahmen innerhalb des Intervalls  $V_s-V_g$  annähernd gleiche Saugkraftzunahmen. Bei unserem Geranium liegen die Dinge komplizierter, wie man leicht aus Tabelle 1 entnehmen kann. Mehrere Ursachen fallen hierfür in Betracht. Einmal bleibt der Grenzplasmolysewert nicht konstant. Ferner sind die Bilanz- und Saugkraftschwankungen nur roh vergleichbar, weil sich die Bilanz auf die ganze Zeitdauer zwischen zwei Messungen bezieht, die Saugkraft aber nur auf Anfang und Schluss. Ausserdem gilt die Bilanz für die ganze Pflanze, die Saugkraft aber nur für die Blattspreite. Auch stellt sich die Bilanz auf die veränderten Aussenfaktoren wesentlich rascher ein

---

<sup>1</sup> Vgl. z. B. A. Ursprung, Osmotische Zustandsgrössen. Handwörterb. d. Naturwiss. 1932, 7, S. 495.

als die Saugkraft, wegen der Beziehung der letzteren zum Grenzplasmolysewert.

Das auffallende Sinken von  $T$ ,  $A$ ,  $E$ ,  $Sz_n$  im Verlaufe des Nachmittages, das von einem nochmaligen Ansteigen gefolgt wird (23. und 24. Juli, 2. und 3. August), hängt damit zusammen, dass die in einem Eckzimmer mit Süd- und Westlicht stehende Pflanze während des Sinkens der genannten Grössen von der Mauer beschattet war.

Bei der Frage, wie rasch auf eine Bilanzänderung die Saugkraftänderung erfolgt, müssen wir unterscheiden zwischen dem Beginn der Saugkraftänderung und der definitiven Neueinstellung der Saugkraft, die erst nach vollzogener Osmoregulation zu erwarten ist. Natürlich spielt hier auch die Grösse der Bilanzschwankung und die Empfindlichkeit der Saugkraftmessmethode eine wichtige Rolle. Leichter als die Schwankungen der Saugkraft lassen sich die sie begleitenden Dimensionsänderungen nachweisen.

Besondere Erwähnung verdient noch der Umstand, dass deutliche Tagesschwankungen von Bilanz und Saugkraft auch bei Wasser als Potometerflüssigkeit zu konstatieren sind, und dass auch unter dieser Bedingung starke Unterbilanz mit entsprechendem Saugkraftanstieg sich einstellen kann. Um den Einfluss der Substratsaugkraft festzustellen, bedarf es neuer Untersuchungen, bei welchen alle übrigen Faktoren konstant gehalten werden. In diesem Zusammenhange mag immerhin noch von Interesse sein ein Vergleich zwischen dem Verhalten unserer in sonnigem Zimmer stehenden Wasserkultur (Rohrzuckerlösung von 2 Atm. Saugkraft) und einem Freilandgeranium, das an sonnigem Standort gleichzeitig gemessen wurde. Die Freilandpflanze weist etwas höhere Werte auf; aber die prozentuale Schwankungsamplitude ist in beiden Fällen fast dieselbe und die Max. und Min. fallen ungefähr auf dieselbe Tageszeit.

Datum	Wasserkultur		Freiland	
	$Sz_n$	$Sz_g$	$Sz_n$	$Sz_g$
23. VII. 26				
7.00 . . . . .	6.1	9.3	7.6	11.1
11.30 . . . . .	7.6	10.1	10.1	12.1
14.00 . . . . .	8.1	11.1	10.1	13.7
17.00 . . . . .	7.6	10.5	7.6	11.1
Maximale Schwankung in % .	+33	+19	+33	+23

Die Saugkraft bei Grenzplasmolyse  $Sz_g$ , die sich, wie schon erwähnt, nur auf die Spreitenepidermis erstreckt, ist stets deutlich höher als das mit der vereinfachten Methode erhaltene Saugkraft ( $Sz_n$ ) mittel (vgl. Tabelle 1). Fast stets variieren beide Grössen im gleichen Sinne. Natürlich hat die Bilanzschwankung nur eine  $Sz_n$ -Änderung unmittelbar

zur Folge, und es sind sehr wohl Fälle möglich, in welchen  $Sz_n$  allein variiert. Auch Tabelle 1 enthält solche Kombinationen; doch ist zu berücksichtigen, dass die  $Sz_g$ -Konstanz auch durch die Unvollkommenheit der Messmethode vorgetäuscht sein kann.

II.

In Tabelle 2 und 3 werden je zwei Exemplare von *Geranium Robertianum* miteinander verglichen. Das eine Exemplar, das Sonnengeranium, stammt von sonnigem Gerölle, das andere Exemplar, das Schattengeranium, aus dem nur wenige Meter entfernten schattigen Wald. Beide Potometer befanden sich dicht nebeneinander und waren mit Wasser gefüllt; die Versuchspflanzen wurden natürlich erst nach völliger Verheilung der Wunden eingesetzt.

Auch hier wird die Evaporation aus dem Sättigungsdefizit und der Insolation qualitativ verständlich; der Verdunkelung des Laboratoriums (dunkel) entspricht (besonders unter Berücksichtigung von  $S_d$ ) fast stets ein Fallen der Verdunstung.

Transpiration und Evaporation variieren meist im gleichen Sinne, falls wir beide Grössen in der Reihenfolge der Messung vergleichen. Wenn am 9. Juni bei konstanter Evaporation die Transpiration fällt, so ist dies auf Verdunkelung zurückzuführen, die immer von einer Abnahme der Transpiration begleitet wird.

Der Vergleich zweier Versuchspaare Schatten—Sonne ergab unter gleichen Aussenbedingungen das eine Mal die stärkere Transpiration beim Schattenexemplar (Tabelle 2), das andere Mal beim Sonnenexemplar (Tabelle 3). Das Resultat blieb dasselbe, als die Transpiration auf die Flächeneinheit und auf die Einheit des Frischgewichtes reduziert wurde.<sup>1</sup> Das Auffallende ist hierbei die schwache Transpiration der Schattenpflanze, da in zahlreichen Vergleichsmessungen, auf die hier nicht eingegangen werden kann, ceteris paribus stets das Schattenexemplar stärker transpirierte. Soweit nun die vorliegenden Angaben einen Einblick erlauben, scheint die Diskrepanz damit zusammenzuhängen, dass das relativ schwach transpirierende Schattenexemplar in Tabelle 3 eine auffallend kleine absorbierende Oberfläche besass. Unzureichende Wasseraufnahme hat aber naturgemäss auch eine Reduktion der Wasserabgabe zur Folge.

*Zahl der lebenden Wurzelspitzen pro Einheit der transpirierenden Oberfläche.*

Zu Tabelle 2.

Schatten	Sonne
0.8	3.0

Zu Tabelle 3.

Schatten	Sonne
0.16	0.6

<sup>1</sup> Diese Zahlen werden hier nicht angeführt, um die Mitteilung nicht zu lang werden zu lassen.

Tabelle 2. Schatten- und Sonnenexemplar von *Geranium Robertianum*.

Datum	Schattenexemplar				Sonnenexemplar				E mm/h	I C°	t <sub>w</sub> C°	t <sub>l</sub> C°	rF %	Sd mm Hg
	T mg/h	A mg/h	Sz <sub>n</sub> Atm.	Sz <sub>g</sub> Atm.	T mg/h	A mg/h	Sz <sub>n</sub> Atm.	Sz <sub>g</sub> Atm.						
13. VI. 27														
11.00 . .	—	—	2.6	8.1	—	—	3.4	8.1	—	—	18.5	19	74	4.3
15.00 . .	662	595	4.5	8.1	300	262	5.3	8.1	50	22.8	20	21	71	5.4
17.00 . .	435	487	—	—	220	243	—	—	39	dkl	20	20	72	4.9
17.40 . .	1557	928	5.3	—	600	306	6.1	—	148	44	29	26	60	10.1
18.30 . .	360	723	3.7	—	312	510	5.3	—	60	dkl	22	20	66	5.9
14. VI. 27														
10.00 . .	—	—	3.2	—	—	—	4.5	—	—	—	18	19	71	4.8
15.00 . .	800	737	4.5	—	322	274	5.3	—	58	24.2	22	21	70	5.6
16.30 . .	440	537	—	—	200	237	—	—	40	dkl	22	21	70	5.6
17.30 . .	600	557	—	—	250	220	—	—	50	23	22	21	70	5.6

dkl = dunkel.

Tabelle 3. Schatten- und Sonnenexemplar von *Geranium Robertianum*.

Datum	Schattenexemplar				Sonnenexemplar				E mm/h	I C°	t <sub>w</sub> C°	t <sub>l</sub> C°	rF %	Sd mm Hg
	T mg/h	A mg/h	Sz <sub>n</sub> Atm.	Sz <sub>g</sub> Atm.	T mg/h	A mg/h	Sz <sub>n</sub> Atm.	Sz <sub>g</sub> Atm.						
7. VI. 27														
8.30 . .	—	—	—	—	—	—	—	—	—	dkl	18	18	67	5.1
11.30 . .	323	198	5.0	—	290	242	5.3	—	63	19	18	18	62	5.9
15.00 . .	86	134	3.7	—	234	234	5.3	—	56	dkl	19	19	60	6.6
17.00 . .	247	160	4.8	—	220	280	—	—	62	19.8	19	19	60	6.6
8. VI. 27														
8.00 . .	63	69	—	—	—	—	—	—	44	dkl	18	18	65	5.4
10.30 . .	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	19	19	66	5.6
15.00 . .	251	135	5.3	—	342	308	5.6	—	73	23	21	21	59	7.7
18.00 . .	50	94	—	—	160	177	—	—	43	dkl	20	20	66	5.9
9. VI. 27														
8.00 . .	50	58	4.5	—	132	173	4.5	—	40	dkl	19	20	71	5.1
11.30 . .	151	88	—	—	214	203	—	—	46	21.2	20	20	71	5.1
15.00 . .	51	74	—	—	200	177	—	—	46	dkl	20	21	68	5.9
16.00 . .	300	234	4.5	—	700	388	5.3	—	220	45.5	27	24	60	8.9
18.00 . .	60	135	3.7	—	140	183	4.5	—	55	dkl	21	21	59	7.7
18.40 . .	286	60	—	—	414	175	—	—	121	33	25	25	55	10.7

dkl = dunkel.

Bei Verdunkelung fällt die Transpiration, bei Belichtung steigt sie an; diese Transpirationsschwankungen sind stets beim Schattenexemplar prozentual grösser als beim Sonnenexemplar. Man vergleiche hierzu auch Dietrich,<sup>1</sup> doch kann an dieser Stelle auf die Literatur nicht eingegangen werden.

<sup>1</sup> M. Dietrich, Die Transpiration der Schatten- und Sonnenpflanzen in ihren Beziehungen zum Standort. Jahrb. f. wiss. Bot. 1925, 65, 98.

Transpiration und Absorption ändern sich auch hier wieder gewöhnlich in demselben Sinne, und ebenso pflegt, in Uebereinstimmung mit Tabelle 1, die Bilanzdifferenz A—T im Licht meist negativ, im Dunkel positiv zu sein. Wie früher, so sehen wir selbst in Wasser am Tage deutliche Unterbilanz auftreten.<sup>1</sup>

Die Saugkraft zeigt auch in Tabelle 2 und 3 die uns bereits bekannte Abhängigkeit von der Wasserbilanz: Ansteigen bei Unterbilanz, Fallen bei Überbilanz; auch von den quantitativen Beziehungen gilt das früher Gesagte.

Kann schon die Erklärung der periodischen Saugkraftschwankungen bei demselben Individuum bedeutende Schwierigkeiten bereiten, so trifft dies in erhöhtem Masse zu für die Erklärung der absoluten Höhe der Saugkraft. Relativ einfach gestaltet sich diese komplizierte Aufgabe beim Vergleich unserer Sonnen- und Schattenexemplare. Stets zeigt das von sonnigem Standort stammende *Geranium* eine höhere Saugkraft. Dies würde sich mit unsern bisherigen Erfahrungen decken, wenn die Pflanzen am natürlichen Standort gemessen worden wären. Tatsächlich befanden sie sich aber nebeneinander im Laboratorium unter denselben Aussenbedingungen. Auch das Substrat (Wasser) war in beiden Fällen dasselbe. Ebenso wenig trägt eine Reihe weiterer Faktoren zur Erklärung der Saugkraftverteilung bei. So ist die Gesamttranspiration der ganzen

Pflanze in dem einen Falle deutlich grösser für das Schattenexemplar, im andern Falle etwas grösser für das Sonnenexemplar. Im gleichen Sinne variiert die Gesamtabsorption A. Unregelmässig verhält sich auch

	zu Tabelle 2		zu Tabelle 3	
	Schatten	Sonne	Schatten	Sonne
Gesamte Absorption. A . . . . .	9 623	4109	3721	4799
Gesamte Transpiration T . . . . .	10 116	4460	4989	5314
$\frac{A}{T}$ . . . . .	0.95	0.92	0.75	0.90
A—T . . . . .	—493	—351	—1268	—515
$\frac{A}{T}$ Verhältnis . . . . .	51	26	27	22

der Bilanzquotient  $\frac{A}{T}$ . Nicht minder versagt die Bilanzdifferenz A—T

bei der Erklärung, indem die Unterbilanz stets bei der Schattenpflanze grösser ist. Die Spreitendicke ist beim Schattenexemplar geringer, die Nervlänge pro qcm kleiner; der letztere Punkt würde ceteris paribus für eine höhere Saugkraft der Schattenspreite sprechen. Der Grenzplasmolysewert ist bei der Sonnen- und Schattenform, soweit Messungen vorliegen (Tabelle 2), gleich. Der Leitungswiderstand wurde nicht bestimmt.

Für die Saugkraft des Blattstreifens ist offenbar in erster Linie von Interesse seine Wasserbilanz. Wir erhalten sie aus den vorliegenden

<sup>1</sup> Man vergleiche dazu z. B. C. Montfort, Die Wasserbilanz in Nährlösung, Salzlösung und Hochmoorwasser. Zschr. f. Bot. 1922, 14, 97.

Messungen am zuverlässigsten, wenn wir die Absorption  $A$  dividieren durch die Transpiration der Flächeneinheit  $T'$ . Diese Grösse  $\frac{A}{T'}$  ist nun tatsächlich jeweils für das Sonnenexemplar kleiner, was mit der Saugkraftverteilung übereinstimmt.

Die morphologisch-anatomischen Differenzen zwischen den Sonnen und Schattenexemplaren decken sich mit den bisherigen Erfahrungen, können aber an dieser Stelle nicht besprochen werden.

### III.

Der Einfluss der *Reduktion der transpirierenden Oberfläche* ist aus Tabelle 4 ersichtlich. Znm Versuche dienten 2 Schattenexemplare von *Geranium Robertianum*; Potometerflüssigkeit = Wasser. Bei Pflanze *a* wurden um 16.30 Uhr von 9 Blättern 6 abgeschnitten; dadurch fiel die Transpiration auf die Hälfte, während sie bei der Kontrollpflanze gleichzeitig anstieg. Merkwürdigerweise ist mit dem Sinken der Transpiration eine Zunahme der Absorption verbunden; eine Erscheinung, die durch neue Versuche aufzuklären ist. Mit der Verbesserung der Wasserbilanz koinzidiert, wie leicht verständlich ein Fallen der Saugkraft. Der Grenzplasmolysewert bleibt vorläufig noch konstant, zeigt aber am folgenden Tag ebenfalls ein deutliches Sinken, verbunden mit einer erneuten  $Sz_n$ -Abnahme. Vom 12. Juli an variiert *a* in gleichem Sinne wie *b*. Am 13. Juli wird bei Pflanze *b* die Blattzahl von 14 auf 5 reduziert; wiederum fällt die Transpiration im Vergleich zur Kontrolle, gleichzeitig sinkt jetzt aber auch die Absorption. Die Unterbilanz geht über in Ueberbilanz und entsprechend nimmt die Saugkraft ab, während der Grenzplasmolysewert keine Aenderung zeigt. Diese Vorversuche sind besonders nach der quantitativen Seite hin durch weitere Experimente zu ergänzen.

Tabelle 4. *Reduktion der Blattspreite bei Geranium Robertianum.*

Datum	<i>Geranium a</i>				<i>Geranium b</i>				
	T mg/h	A mg/h	$Sz_n$ Atm.	$Sz_g$ Atm.	T mg/h	A mg/h	$Sz_n$ Atm.	$Sz_g$ Atm.	
11. VII. 27									
15.30 . .	—	—	3.4	7.3	—	—	—	—	16.30 Uhr werden bei Pflanze <i>a</i> von 9 Blättern 6 abgeschnitten.
16.30 . .	500	110	6.4	8.4	400	330	—	—	
18.15 . .	253	253	6.1	8.4	480	422	—	—	
12. VII. 27									
10.00 . .	—	—	4.5	7.8	—	—	—	—	
18.00 . .	66	66	4.5	7.8	127	124	—	—	
13. VII. 27									
8.00 . .	36	38	4.5	7.5	56	57	—	—	16.30 Uhr werden bei Pflanze <i>b</i> von 14 Blättern 9 abgeschnitten.
16.00 . .	222	192	6.4	—	300	273	8.4	8.7	
18.30 . .	170	205	4.0	—	120	141	4.0	8.7	
14. VII. 27									
8.30 . .	44	41	4.5	—	25	28	4.0	8.7	

IV.

In einer weiteren Versuchsreihe wurden 2 Exemplare von *Bellis perennis*, ein kräftiges *a* und ein schwächeres *b* verglichen. Bei *a* war vor der Befestigung im Potometer ein Teil der Leitbündel durchschnitten worden. Potometerflüssigkeit = Wasser. Obschon die transpirierende Oberfläche und die Zahl der lebenden Wurzelspitzen bei *a* mehr als doppelt so gross ist als bei *b*, zeigen doch Absorption und Transpiration nur relativ geringe Unterschiede; und die Transpiration pro Flächeneinheit, wie auch die Absorption pro lebende Wurzelspitze ist bei *b* bedeutend grösser als bei *a*. Die Reduktion der Leitbahnen macht sich somit sehr deutlich bemerkbar. Die Wasserbilanz, nach einer der bisher benützten Formeln berechnet, ist stets günstiger bei Pflanze *a*.

*Bellis perennis.*

	a	b
Gesamte Absorption in mg . . . . .	4625	3648
Gesamte Transpiration in mg . . . . .	4458	3652
Zahl der lebenden Wurzelspitzen . . . . .	350	150
Transpirierende Oberfläche in qcm . . . . .	165	73
Ges. Transp./Transpirierende Oberfläche . . . . .	27	50
Ges. Abs./Zahl der lebenden Wurzelspitzen . . . . .	13	24

Nach Tabelle 5 zeigen die Saugkräfte — und zwar sowohl  $Sz_n$  als  $Sz_g$  — bei *a* stets höhere Werte als bei *b*. Dass die Wasserbilanz keine Erklärung bringt, hängt vermutlich damit zusammen, dass sich die Bilanz auf die ganze *a*-Pflanze bezieht, die Saugkraft aber nur auf ein Blatt des operierten Teiles.

Der Vergleich der meteorologischen Grössen unter sich und mit der Transpiration, wie auch der Vergleich von Transpiration und Absorption bestätigt das früher Gesagte. Auch  $Sz_n$  und Bilanzdifferenz zeigen das übliche Verhalten; die Maxima der Saugkraft decken sich mit denen der Unterbilanz.

Warum *Bellis* viel höhere  $Sz_n$ - und  $Sz_g$ -Werte besitzt als *Geranium*, lässt sich aus den untersuchten Grössen nicht befriedigend erklären und soll daher auch nicht diskutiert werden.

Zusammenfassend ergibt sich, dass bei den beiden Versuchspflanzen *Geranium Robertianum* und *Bellis perennis* die Saugkraft ( $Sz_n$ ) bei Unterbilanz stets anstieg, bei Ueberbilanz stets fiel. Man wird daher auch bei Freilandpflanzen, an denen die erwähnten Bilanzmessungen nicht möglich sind, in der Regel aus einem Saugkraftanstieg auf Unterbilanz, aus einem Fallen der Saugkraft auf Ueberbilanz des untersuchten Organstreifens (Blatt, Krone usw.) schliessen dürfen. Ob und unter welchen Bedingungen Abweichungen auftreten, muss durch Erweiterung und Vertiefung des vorliegenden Vorversuche festgestellt werden. Die quantita-

Tabelle 5. *Bellis perennis*.

Datum	<i>Bellis a</i>				
	T mg/h	A mg/h	A-T	Sz <sub>n</sub> Atm.	Sz <sub>g</sub> Atm.
5. XI. 27					
18.30 . . . .	—	—	—	12.7	16.0
6. XI. 27					
8.00 . . . .	145	163	+ 18	9.6	15.3
11.00 . . . .	280	208	— 72	15.3	17.1
14.00 . . . .	187	247	+ 60	11.7	16.0
15.30 . . . .	460	320	—140	23.4	18.5
18.00 . . . .	164	232	+ 68	12.1	14.3

  

Datum	<i>Bellis b</i>					E mm/h	I C°	t <sub>w</sub> C°	t <sub>l</sub> C°	rF %	Sd mm Hg
	T mg/h	A mg/h	A-T	Sz <sub>n</sub> Atm.	Sz <sub>g</sub> Atm.						
5. XI. 27											
18.30 . . . .	—	—	—	9.6	14.3	—	—	22	22	65	6.9
6. XI. 27											
8.00 . . . .	121	125	+ 4	9.0	12.7	49	dkl	20	20	65	6.1
11.00 . . . .	220	167	— 53	13.7	13.7	68	29	22	21	60	7.5
14.00 . . . .	160	217	+ 57	9.0	13.7	65	dkl	24	24	60	8.9
15.30 . . . .	353	233	—120	17.8	15.0	127	37	26	27	58	11.2
18.00 . . . .	140	184	+ 44	9.0	13.7	52	dkl	22	22	65	6.9

dkl = dunkel.

tiven Beziehungen zwischen Saugkraft und Wasserbilanz liegen relativ einfach, wenn der Grenzplasmolysewert konstant bleibt, die Volumänderung der Versuchszellen genau bekannt ist und sowohl der osmotische Wert als auch der Wanddruck sich normal verhalten. Alle diese Bedingungen sind aber gewöhnlich nicht erfüllt. Bei der üblichen Bilanzmessung bewurzelter Pflanzen mit Potometer und Waage ist ein Schluss auf die Volumänderung der zur Saugkraftmessung dienenden Zellen schwierig, weil die absorbierenden Zellen von den transpirierenden getrennt sind, und bedeutende Wasserspeicher zwischengeschaltet sein können. Eine nicht minder grosse Komplikation bilden die Osmoregulationen, über deren Grösse die Aenderungen des Grenzplasmolysewertes ein Urteil erlauben. Zur Zeit können wir also aus der Saugkraftänderung weder die Bilanzänderung quantitativ ableiten, noch umgekehrt; und auch die Untersuchung des Preßsaftes mit der kryoskopischen oder der Dampfdruckmethode führt wegen der parallelgehenden Osmoregulationen nicht zum Ziel.